Veröffentlichungsnummer:

0 297 291

A2

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21 Anmeldenummer: 88108609.4

(1) Int. CI.4 C12N 15/00 , A61K 39/104 , C12Q 1/68 , G01N 33/577

22 Anmeidetag: 30.05.88

Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat: `ES.

© Priorität: 03.06.87 DE 3718591

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 04.01.89 Patentblatt 89/01

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB IT LI LU NL SE

Anmelder: BEHRINGWERKE
Aktiengesellschaft
Postfach 1140
D-3550 Marburg 1(DE)

Erfinder: Domdey, Horst, Dr. Fasanenweg 6

D-8027 Neuried(DE)

Erfinder: Lottspeich, Friedrich, Dr.

Drosselweg 1 D-8027 Neuried(DE)

Erfinder: von Specht, Bernd-Ulrich, Prof. Dr.

Am Waldweg
D-8193 Ambach(DE)
Erfinder: Duchene M

Erfinder: Duchene, Michael, Dr. Gabelsbergerstrasse 59

D-8000 München 2(DE)

Vertreter: Meyer-Dulheuer, Karl-Hermann, Dr. et al HOECHST Aktiengesellschaft Zentrale Patentabteilung Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt/Main 80(DE)

- (a) Äusseres Membranprotein F von Pseudomonas aeruginosa.
- © Das Gen für das äußere Membranprotein F (OMPF) von Pseudomonas aeruginosa wurde isoliert, sequenziert und exprimiert. Dadurch wird OMPF und immunogene Teilsequenzen in der Menge und Reinheit gewonnen, die für einen Einsatz zur Herstellung Impfstoffen erforderlich ist.

Äußeres Membranprotein F von Pseudom nas aeruginosa

Pseudomonas aeruginosa ist ist ein ubiquitär vorkommender Mikroorganismus, der in der Humanmedizin als "Problemkeim" bekannt ist. Er befällt in erster Linie geschwächte Patienten und ist häufig durch Antibiotikatherapie nur schwer zu bekämpfen. Besonders gefährdet sind deshalb Patienten auf Intensivstationen und Querschnittsgelähmte sowie Menschen, die Verbrennungen erlitten oder der Gefahr von Verbrennungen ausgesetzt sind, wie Feuerwehrleute und Stahlarbeiter.

W.A. Woodruif et al., J. Bacteriol. 167 (1986) 473-479 beschreiben die Expression des äußeren Membranproteins F (Outer Membrane Protein F. CMPF. Porin F) in E. coli, wobei ein nicht näher definierter Stamm P. aeruginosa PAO1 als Ausgangsstamm diente. Die klonierten DNA-Sequenzen sind nur durch sehr grobe Restriktionskarten charakterisiert: es sind weder DNA-Sequenzen noch Aminosäure-Teilsequenzen angegeben und es wird auch auf keine Hinterlegung des klonierten Materials bei einer anerkannten Hinterlegungsstelle verwiesen.

Der Erfindung liegt die komplette Charakterisierung des Gens für OMPF aus P. aeruginosa. Serotyp 6, ATCC 33354. zugrunde. Die DNA-Sequenz und die daraus abgeleitete Aminosäuresequenz sind in der Tabelle wiedergegeben, wobei die Aminosäuresequenz im Einbuchstabencode unter den betreffenden Tripietts angeordnet ist und das Signalpeptid durch kursive Buchstaben hervorgehoben ist.

Hierzu wurden aus dem genannten Stamm die Proteine der äußeren Membran gewonnen und daraus mittels HPLC das OMPF angereichert. Der Aminoterminus und durch Spaltung mit Trypsin erhaltene Proteinfragmente wurden ansequenziert. Aus verschiedenen dieser Oligopeptide wurden dafür kodierende DNA-Sequenzen abgeleitet und diese Oligodesoxynukleotide chemisch synthetisiert. Weiterhin wurde aus dem Stamm genomische DNA isoliert, gereinigt und mit dem Restriktionsenzym Sau3A partiell verdaut. DNA-Fragmente von etwa 15 bis 20 kb wurden angereichert und in den λ-Phagen EMBL 3 (A.-M. Frischauf et al., J. Mol. Biol. 170 (1983) 827-842; R.W. Hendrix et al. (Eds.), Lambda II. Cold Spring Harbor Laboratory Press (1983), kloniert. Die so erhaltene Genbank wurde mit den synthetisierten Oligodesoxynukleotiden auf komplementäre Sequenzen abgesucht. Aus einem der gefundenden positiv reagierenden Phagen-Klone wurde das Gen für OMPF auf einem 15 kb-Fragment gefunden. Auf diesem Fragment und auf weiteren gefundenen Fragmenten konnte das Gen auf einem 2.5 kb Pstl-Fragment einge-

grenzt werden. Es zeigte sich jedoch, daß dieses Fragment nicht in einen "high copy number"-Vektor kloniert werden konnte, da das Genprodukt offensichtlich für die Wirtszelle toxisch ist. Das Gen wurde deshalb in zwei überlappenden Teilstücken mit einem Überlappungsbereich von etwa 500 bp subkloniert. Aus den beiden Subklonen wurde die DNA-Sequenz des OMPF-Gens und der angrenzenden Bereiche bestimmt. Beide DNA-Stränge des Gens wurden vollständig (nach der Methode von Sanger) sequenziert. Aus der so erhaltenen DNA-Sequenz wurde die entsprechende Aminosäuresequenz abgeleitet. Die Aminosäuresequenzen aller Oligopeptide, die durch tryptische Spaltung des Proteins erhalten worden waren, konnten eindeutig zugeordnet werden. Das 5 -Ende der OMPFmRNA wurde durch S1-Analyse und reverse Transkription der mRNA ermittelt.

Die Charakterisierung des Gens erlaubt nunmehr die Herstellung von OMPF und immunogenen Teilsequenzen dieses Proteins in der Menge und Reinheit, die für einen Einsatz zur Herstellung von Impfstoffen erforderlich ist.

Die Erfindung betrifft somit das OMPF mit der Aminosäuresequenz gemäß Tabelle, die dafür kodierende DNA, deren Protein kodierender Strang in der Tabelle dargestellt ist, immunogene Teilsequenzen von OMPF, mit OMPF und immunogenen Teilsequenzen dieses Proteins gewonnene polyklonale und monoklonale Antikörper und die entsprechenden Seren sowie Diagnostika, die solche Antikörper oder entsprechende Nukleotidsequenzen enthalten und Diagnostizierverfahren unter Verwendung solcher Diagnostika.

Darüber hinaus eröffnet die Erfindung einen Weg zur passiven Immunisierung mit humanen monoklonalen Antikörpern. Die Erfindung betrifft deshalb auch die Verwendung von erfindungsgemäß gewonnenen Antigenen zur Induzierung von Lymphozyten zur Produktion entsprechender monoklonaler Antikörper bzw. zum Testen von Lymphozyten auf die Produktion solcher Antikörper.

Die Aufarbeitung, Reinigung, Immunisierung und Gewinnung der Seren bzw. Antikörper kann nach an sich bekannten Methoden erfolgen. Verwiesen sei beispielsweise auf M.E. Gilleland et al., Infection and Immunity 44 No. 1 (Apr. 1984) 49-54; R.E.W. Hancock et al., J. Infectious Diseases 149 No. 2 (Feb. 1984) 220-226; S. Sawada et al., J. Infectious Diseases 150 No. 4 (Oct. 1984) 570-576.

Die Erfindung wird in den folgenden Beispielen näher erläutert. Teile und Prozentangaben bezrehen sich auf das Gewicht, wenn keine anderen Angaben gemacht sind.

35

Beispiel 1:

Gewinnung von OMPF und tryptischer Fragmente

Die äußeren Membranproteine von Pseudomonas aeruginosa ATCC 33354 werden nach der Methode von Mizuno und Kageyama (J. Biochem. 86, 979-989. 1979) isoliert. Die Bakterienkulturen werden in der spät-logarithmischen Wachstumsphase geerntet, in 10 mM Na-Phosphat (pH 7,2; "Aufschlußpuffer") suspendiert und mit Glasperlen im Homogenisator (@Waring-Blender) bei 4 C 5 min aufgeschlossen. Die Zellwände werden durch 60minütige Zentrifugation bei 100 000 g bei 4°C pelletiert und noch zweimal mit dem Aufschlußpuffer gewaschen. Pro 150 g Naßgewicht Pseudomonas werden zum Pellet 400 ml SDS-Puffer (2 % SDS, 10 % Glycerin, 10 mM Tris-HCl, pH 7.8) zugegeben und bei 30°C 60 min gerührt. Danach wird 60 min bei 100 000 g zentrifugiert. Der Niederschlag wird nochmals mit der halben Menge SDS-Puffer extrahiert und erneut zentrifugiert. Die lösliche Fraktion wird verworfen. Der unlösliche Niederschlag wird mit 300 ml NaCl-SDS-Puffer (2 % SDS, 10 % Glycerin, 0.1 M NaCl, 10 mM Tris-HCI, pH 7,8) 60 min bei 30°C gerührt. Anschließend wird 60 min bei 100 000 g und 25°C zentrifugiert. Das Pellet wird zweimal bei 4°C mit H₂O bidest, gewaschen. Die unfösliche Fraktion enthält hauptsächlich die Preteine F und H2 und kleine Mengen an Protein I.

1 mg der äußeren Membranproteine werden in i ml 20 % Ameisensäure/6 M Harnstoff gelöst und an TSK 3000 (LKB) in Portionen zu 150 µl in 20 % Ameisensäure chromatographiert (Flußrate 1 ml/min). Das unter diesen Bedingungen in den Proteinfraktionen erhaltene Material wird gepoolt und zeigt in der SDS-Gelelektrophorese eine einheitliche Bande, die im Molekulargewicht OMPF entsoricht.

Dieses Material wird gefriergetrocknet, in 200 µl 0,1 M Tris-HCl (pH 8.0) aufgenommen und mit 20 µg (mit L-1-Tosylamid-2-phenylethyl-chlormethylketon behandeltem) Trypsin-TPCK (Cooper Biochemical GmbH) 18 Std. bei 37 °C gespalten. Das Spaltgemisch wird mit Ameisensäure auf pH 3,5 gebracht und über "Reversed Phase"-Hochdruckflüssigkeitschromatographie fraktioniert.

Chromatographiebedingungen:

Säule: [®]Vydac TPRP-18 (10 μm), 250 x 4 mm (Chrompack)

Lösungsmittelsystem:

Lösungsmittei A: 0,1 % (v/v) Triflucressigsäure (Fluka, z. Sequenzanalyse) in Wasser
 Lösungsmittel B: 0,1 % (v/v) Triflucressigsäure in Acetonitril (E. Merck, @Lichrosolv)
 Gradient von 0 % B bis 70 % B in A in 70 min
 Fiußrate: 1,5 ml/min

Raumtemperatur

Die erhaltenen Peptidfragmente werden zum Teil durch Aminosäureanalyse und Sequenzanalyse charakterisiert. Einige der erhaltenen Peakfraktionen werden nach Rechromatographie an TSK 2000 in 0,1 % Trifluoressigsäure auf einem Gasphasensequenzer (Applied Biosystems 470 A) analysiert. Die Phenylhydantoin-Aminosäurederivate werden mit Hilfe eines isokratischen HPLC-Systems (Lottspeich, J. Chromatography 326, 321-327, 1985) identifiziert.

Beispiel 2:

30

35

Gewinnung und Charakterisierung der OMPF-DNA

Konstruktion einer Genbank von Pseudomonas aeruginosa:

 λ EMBL3-Arme werden nach Maniatis et al. (Molecular Cloning, Cold Spring Harbor Publications 1982) präpariert. P. aeruginosa-DNA wird aus einer 500 ml Kultur isoliert (Rodriguez and Tait, Recombinant DNA Techniques, Addison-Wesley, 1983). 20 x 10 μ g DNA werden mit dem Restriktionsenzym Sau3A partiell gespalten und durch Saccharose-Gradienten-Zentrifugation (Maniatis et al., s.o.) fraktioniert. Fragmente mit einer Größe von 15-20 kb werden mit λ EMBL3-Armen ligiert (Maniatis et al., s.o.). Diese ligierte DNA wird in Phagenpartikel (Amersham) verpackt. Pro μ g DNA werden 2 x 10⁶ rekombinante Phagen erhalten.

"Screenen" der Genbank nach OMPF-Sequenzen:

Rekombinante Phagen werden mit einer Dichte von 500 pfu auf einem NM539-Bakterienrasen ausplattiert. Phagenplaques werden nach der Methode von Benton und Davies (Science 196, 180-182, 1977) auf Nylon-Membranen übertragen. Durch Hybridisierung mit den Oligonuleotiden 5

AAC TC TTA GGCC TGAC TTTC TATGAA 3 und 5 TCNGCA GTTC TTTCATA GAA 3 welche nach den Peptidsequenzen NLADFMK und NMKNAD synthetisiert wurden, werden aus 2500 rekombinanten Phagenplaquese 6 positive Kandidaten isoliert.

Sequenzanalyse des OMPF-Gens und seiner flankierenden Bereiche:

Von einem der isolierten Phagen wird eine Großkultur (11) gezüchtet und daraus DNA präpariert (Maniatis et al., s.o.). Diese wird mit den Restriktionsenzymen Sail und Sau3A (partiell) gespalten. Die erhaltenen Restriktionsfragmente werden "shotgun" in pUC18 und pUC19 (Yanisch-Perron et al., Gene 33, 103-119, 1985) subkloniert. Aus hybridisierungspositiven Klonen wird Plasmid-DNA isoliert und diese nach weiterer Subklonierung, bzw. Exo III- und Exo VII-Verdauung (Yanisch-Perron et al., s.o.), nach der Methode von Chen und Seeburg (DNA 4, 165-170, 1985) sequenziert.

Beispiel 3:

Expression von OMPF

Da die Expression von OMPF in E. coli toxisch für die Bakterien ist, sofern das Strukturgen auf einem "medium copy"- (pBR322) oder "high copy"- (pUC-Plasmid) Vektor unter der Kontrolle des eigenen Promotors vorliegt, wird das Strukturgen zunächst unter die Kontrolle eines induzierbaren Promotors gebracht. Ein Teilfragment des OMPF-Gens. welches den Promotor und den 5terminalen Teil des Strukturgens enthält, wird als Sall-Restriktionsfragment in Sall-geschnittene M13mp19 doppelsträngige DNA (Yanisch-Perron. s.o.) ligiert, und damit nach Standardbedingungen (Hanahan, J. Mol. Biol. 166, 557-580, 1983) E. coli JM109 (Yanısch-Perron et al., s.o.) transformiert. Aus einer 5 ml Flüssigkultur transformierter Bakterien werden aus dem Überstand Phagen gewonnen und daraus wird einzelsträngige DNA präpariert. Nach der Methode von Newman et al. (Cell 42, 335-344. 1985) wird mit Hilfe eines Oligodesoxynucleotids eine gezielte Mutagenese an dieser einzelsträngigen DNA durchgeführt, um direkt vor dem ATG-Translationsinitiationscodon eine EcoRI-Restriktionsschnittstelle einzuführen. d.h. Sequenz ATTTAACGGATG (Nucleotide 55-66 in Tabelle 1) wird in die Sequenz ATTGAATTCATG umgewandelt. Aus diesem neuen Konstrukt wird nun der 5 terminale Teil des Strukturgens herausgeschnitten und unter die Kontrolle des induzierbaren tac-Promotors (de Boer al al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 78, 21 ff, 1983) gebracht. Zu diesem Zweck wird das EcoRI-Sall-Fragment in die

EcoRI- und Sall-Schnittstellen des Vektors pKK223-3 (Pharmacia) ligiert. Dieses klonierte Zwischenprocukt wird mit Sall und Pstl geschnitten und in diese Schnittstellen wird der restliche Teil des OMPF-Strukturgens inklusive Terminatorregion als Sall-Pstl-Fragment eingebracht. Das OMPF-Strukturgen steht nun unter der Kontrolle des induzierbaren tac-Promotors. Durch Zugabe von IPTG (Isopropyl-3-D-thiogalactosid) zu der Kultur transformierter Zellen (JM105, Yanisch-Perron et al, s.o.), wird der tac-Promotor dereprimiert und damit die Expression von OMPF induziert.

Beispiel 4:

15

20

Herstellung von Antiseren

Gesunde Erwachsene. dia in ihrer Krankheitsgeschichte keine Allergien. Diabetes. Immundefizienz-Krankheiten. Anämien oder Hautkrankheiten aufweisen, werden mit heterolog exprimiertem OMPF, bzw. Teilsequenzen davon, immunisiert. Die Vaccinierung erfolgt an den Tagen 1, 8, und 15. Drei Wochen nach der letzten Injektion wird den freiwilligen Kandidaten Blut entnommen und dieses auf Hepatitis B-Oberflächenantigen sowie auf HIV-Antigene getestet. Nur negativ reagierende Plasmaspenden werden gepoolt, unter kontrollierten sterilen Bedingungen fraktioniert und abgepackt.

Beispiel 5:

Herstellung von monoklonalen Antikörpern

Gereinigtes OMPF. bzw. OMPF-Teilpeptide davon, werden in Freunds Adjuvans oder Al(OH)3 Balb/c-Mäusen intraperitoneal injiziert. Nach 6 Wochen wird mit gelöstem Antigen "geboostet". Der Antikörpertiter wird eine Woche später durch ELISA-Tests bestimmt. Bei unzureichender Immunreaktion erfolgen weitere Injektionen. 3 Tage vor der Zellfusion werden die Mäuse mit 10 ug des gelösten Antigens intravenös "geboostet". Die Milzzellen werden nach Standardmethoden (nach Köhler und Milstein) mit NS1-Zellen fusioniert. Nach Selektion in HAT-Medium wachsen in den Mikronäpfen einzelne Kolonien aus, deren Kulturüberstände wiederum im ELISA auf Antikörper gegen OMPF getest t werden. Positive Kolonien werden subkloniert.

Die Antikörper werden aus Kulturüberständen und aus in Balb/c-Mäusen induzierten Asciten gewonnen, nach gängigen biochemischen Methoden gereinigt und charakterisiert.

0

Tabelle

GCCACCCAAGTTGTGCGGTGATTGTTGGACAACTAACTGACCATCAAGATGGGGATTTAA

CGGATGAAACTGAAGAACACCTTAGGCGTTGTCATCGGCTCGCTGGTTGCCGCTTCGGCA NKLKNILGVVIGSLVAASA ATGAACGCCTTCGCCCAGGGCCAGAACTCGGTAGAGATCGAAGCCTTCGGCAAGCGCTAC NAFAQGQNSVEIEAFGERY TTCACCGACAGCGTTCGCAACATGAAGAACGCTGACCTGTACGGCGGCTCGATCGGCTAC F T D S V R N M K N A D L Y G G S I G Y TTCCTGACCGACGTCGAGCTGGCTCTGTCCTACGGTGAGTACCACGATGTTCGTGGC F L T D D V E L A L S Y G E Y H D V R G ACCTACGAAACCGGCAACAAGAAGGTCCATGGCAACCTGACGTCCCTGGACGCCATCTAC TYETGNKKVHGNLTSLDAIY CACTTCGGTACCCCGGGCGTAGGTCTGCGTCCGTACGTGTCGGCTCACCAG H F G T P G V G L R P Y V S A G L A H Q AACATCACCAACATCAACAGCGACAGCCAAGGCCGTCAGCAGATGACCATGGCCAACATÇ ITNINSDSQGRQQMTMAN GGCGCTGGTCTGAAGTACTACTTCACCGAGAACTTCTTCGCCAAGGCCAGCCTCGACGGC G A G L K Y Y F T E N F P A K A S L D Q Y G L B K R D N G H Q G B W M A G L G GTCGGCTTCAACTTCGGTGGTTCGAAAGCCGCTCCGGCTCCGGAACCGGTTGCCGACGTT G F N F G G S K A A P A P E P V A D TGCTCCGACTCCGACACGACGCGTCTGCGACACGTCGACAAGTGCCCGGACACCCCG C S D S D N D G V C D N V D K C P D T P. GCCAACGTCACCGTTGACGCCAACGGCTGCCCGGCTGTCGCCGAAGTCGTACGCGTACAG ANVTVDANGCPAVAEVVRVQ. CTGGACGTGAAGTTCGACTCGACAAGTCCAAGGTCAAAGAGAACAGCTACGCTGACATC LDVKFDFDKSKVKENSYAD AAGAACCTGGCCGACTTCATGAAGCAGTACCCGTCCACTTCCACCACCGTTGAAGGTCAT LADFMEQYPSTSTTVEGE ACCGACTCCGTCGGTACCGACGCTTACAACCAGAAGCTGTCCGAGCGTCGTGCCAACGCC TDSVGTDAYNQKLSBRRANA GTTCGTGACGTACTGGTCAACGAGTACGGTGTGGAAGGTGGTCGCGTGAACGCTGTCGGT V R D V L V N E Y G V BGGRVNAVG TACGGCGAGTCCCGCCGGTTGCCGACAACGCCACCGCTGAAGGCCGCGCTATCAACCGT Y G E S R P V A D N A T A B G R A I N R CGCGTTGAAGCCGAAGTAGAAGCCAAGTAATCGGCTGAGCCTTCAAAGAAAAAC R V B A E V B A B A K * CGGCCCAGGCCGGGTTTTTCTTTGCCTGGAAAAAGACCGCTCGTCAGGCGCTCAGGGAAA

CCGGTTGCGACACGATGCCGCGGGCCACTTCGCCGATCTGGGTCGACCTGCAG

Ansprüche

- 1. Äußeres Membranprotein F (OMPF) vom Pseudomas aeruginosa mit der Aminosäuresequenz gemäß Tabelle.
- 2. Immunogene Teilsequenzen des in Anspruch 1 definierten OMPF.
- 3. DNA, kodierend für OMPF, mit der DNA-Sequenz (codierender Strang) gemäß Tabelle.
- 4. Vektoren und DNA-Strukturen, die die DNA nach Anspruch 3 oder Teile davon enthalten.
- 5. Pro- oder eukaryotische Zellen, die Vektoren oder DNA-Strukturen nach Anspruch 4 enthalten.
- 6. Polyklonale und monoklonale Antikörper sowie die entsprechenden Seren, erhalten unter Verwendung von OMPF gemäß Anspruch 1 und immunogener Teilsequenzen dieses Proteins als Antigen.
- 7. Diagnostikum, enthaltend Antikörper nach Anspruch 6.
- 8. Diagnostikum, das die Nukleotidsequenz gemäß Anspruch 3 ganz oder teilweise oder eine davon abgeleitete Nukleotidsequenz enthält.
- 9. Diagnostizierverfahren unter Verwendung eines Diagnostikums nach Anspruch 7 oder 8.
- 10. Verwendung eines Proteins nach Anspruch 1 oder 2 zur Induzierung von Lymphozyten zur Produktion von Antikörpern.
- Verwendung eines Proteins nach Anspruch
 oder 2 zum Testen von Lymphozyten auf die Produktion von Antikörpern gegen solche Proteine.

Patentansprüche für den folgenden Vertragsstaat : ES

- 1. Verfahren zur Expression des äußeren Membranproteins F (OMPF) oder immunogener Teile davon, dadurch gekennzeichnet, daß die gemäß Tabelle für OMPF kodierende cDNA in geeignete Vektoren gebracht wird, damit pro-oder eukaryotische Zellen transformiert werden und die cDNA in diesen Transformanten exprimiert wird.
- 2. Verfahren zur Herstellung polyklonaler oder monoklonaler Antikörper gegen OMPF, dadurch gekennzeichnet, daß OMPF oder immunogene Teile davon zur Immunisierung eingesetzt werden.
- 3. Verfahren zur Herstellung von Diagnostika, dadurch gekennzeichnet, daß nach Anspruch 2 hergestellte Antikörper eingesetzt werden.
- Verfahren zur Herstellung von Diagnostika, dadurch gekennzeichnet, daß eine Nukleotidsequenz gemäß Tabelle oder Teile davon eingesetzt wird.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

7

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Veröffentlichungsnummer:

0 297 291

A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21 Anmeldenummer: 88108609.4

2 Anmeldetag: 30.05.88

⑤ Int. Cl.4: C12N 15/00 , A61K 39/104 , C12Q 1/68 , G01N 33/577

Priorität: 03.06.87 DE 3718591

Weröffentlichungstag der Anmeldung: 04.01.89 Patentblatt 89/01

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB IT LI LU NL SE

Veröffentlichungstag des später ver öffentlichten Recherchenberichts: 29.03.89 Patentblatt 89/13 71 Anmelder: BEHRINGWERKE Aktiengesellschaft Postfach 1140 D-3550 Marburg 1(DE)

Erfinder: Domdey, Horst, Dr.

Fasanenweg 6 D-8027 Neuried(DE)

Erfinder: Lottspeich, Friedrich, Dr.

Drosselweg 1 D-8027 Neuried(DE)

Erfinder: von Specht, Bernd-Ulrich, Prof. Dr.

Am Waldweg D-8193 Ambach(DE)

Erfinder: Duchene, Michael, Dr.

Gabelsbergerstrasse 59 D-8000 München 2(DE)

Vertreter: Meyer-Dulheuer, Karl-Hermann, Dr.

et al

HOECHST Aktiengesellschaft Zentrale Patentabteilung Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt/Main 80(DE)

Äusseres Membranprotein F von Pseudomonas aeruginosa.

Das Gen für das äußere Membranprotein F (OMPF) von Pseudomonas aeruginosa wurde isoliert, sequenziert und exprimiert. Dadurch wird OMPF und immunogene Teilsequenzen in der Menge und Reinheit gewonnen, die für einen Einsatz zur Herstellung Impfstoffen erforderlich ist.

Xerox Copy Centre

EP 88 10 8609

	EINSCH	LÄGIGE DOKUMEN	TE		7
Kategorie	Kennzeichnung des Do	kuments mit Angabe, soweit erf r maßgeblichen Teile	orderlich.	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER
D,X	CHEMICAL ABSTR 15, 13. Oktobe Ref.Nr. 128784 W.A. WOODRUFF in Escherichia Pseudomonas ae brane porin pro & J. BACTERIOL	r 1986, Seite : n; Columbus, O! et al.: "Expres coli and funct ruginosa outer	212, nio, US ssion ion of mem-	A STATE OF THE STA	ANMELDUNG (Int. CI 4) C 12 N 15/00 A 61 K 39/10 C 12 Q 1/68 G 01 N 33/57
	* Zusammenfassı	ing *		1 - 5,8,	
	CHEMICAL ABSTRATOR, 17. August 1 Nr. 57059h; Col J.M. MATTHEWS-6 membrane proteition of Pseudom protective vacc logous immunoty burned mouse mo & J. INFECT. DI 1282-91	umbus, Ohio, UEREER et al.: "In F (porin) pronas aeruginos ine against he properties in the strains in the stra	, Ref. S; Outer epara- a as a tero- a		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
	* Zusammenfassu	ng *		.,2,	C 12 N A 61 K
	BIOLOGICAL ABST 27016703; Phila P.A. SOKOL et a expression of t ginosa porin ger coli" & ABSTR. ANN. MI BIOL. (USA) 19	deiphia, US; l.: "Cloning ar he Pseudomonas ne in Escherich	nd aeru- nia		
	[*] Zusammenfassur	ng *	1-9	-5,8,	
Der vor	liegende Recherchenbericht wur	de für alle Pateniansprüche erst	ellt.		
KATE	DEN HAAG	Abschlußdatum der Reci 07-12-198			Pruter SKELLY
: von be andere : techno : nichtse : Zwisch	GORIE DER GENANNTEN DO esonderer Bedeutung allein b esonderer Bedeutung in Verb en Veröffentlichung derselbei of gischer Hintergrund chriftliche Offenbarung nenliteratur findung zugrunde liegende Tr	etrachtet : indung miteiner D : n Kategorie L :	in der Anmelo aus andern G	tdokument, i meldedatum dung angetül ründen ange	das jedoch erst am oder veröffentlicht worden ist hines Dokument dührtes Dokument dührtes Dokument withamilie, überein-



GE	BÜHRENPFLICHTI	GE PATENTANSPRÜCHE	
Die vorlieg	jende europäische Patentanmi	eldung enthielt bei ihrer Einreichung mehr als zehn Patentansprüche.	
	Alle Anspruchsgebühren w	urden innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische ür alle Patentansprüche erstellt.	
	Nur ein Teil der Anspruchs europäische Recherchenbe Anspruchsgebühren entrich	sgebühren wurde innernalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende ericht wurde für die ersten zehn sowie für jene Patentansprüche ersiellt für die Itel wurden,	
	nämlich Patentansprüche:		
	Keine der Anspruchsgebüh päische Recherchenbericht	iren wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorllegende euro- wurde für die ersten zehn Patentansprüche erstellt.	
V	NOTI NOTI		
X MA	INGELNDE EINHEI	TLICHKEIT DER ERFINDUNG	
rungen an i námtich:	issung der Recherchenabteile die Einheitlichkeit der Erfindun	ung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforde- g; sie enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen.	
	·	1-5,8,10,11 und 9 teilweise: DNS kodierende für OMPF von Pseudomonas aeruginosa, und ihre Verwendung als Diagnostika oder Vakzin	
2. Pa	tentansprüche	6,7 und 9 teilweise: Polyklonale und monoklonale Antikörper gegen OMPF	
		*	
XΧ	Alle weiteren Recherchenge päische Recherchenbericht w	bühren wurden innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende euro- rurde für alle Patentansprüche erstellt.	
	Nur ein Teil der weiteren Red europäische Recherchenberi für die Recherchengebühren	cherchengebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorllegende icht wurde für die Teile der Anmeldung erstellt, die sich auf Erfindungen beziehen, entrichtet worden sind,	
	namlich Patentansprüche:		
	ansprüchen erwähnte Erlindu	engebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende euro- wurde für die Teile der Anmeldung erstellt, die sich auf die zuerst in den Patent- ing beziehen.	
	nämlich Patentansprüche:		ł

EP 88 10 8609

	EINSCH	LÄGIGE DOKUMENTE		- 1	
Kategorie Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit auf der Schreiben der Schreib				- 2	
		- 300mental reng	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER	
x	Am. Soc. for M H.E. GILLELAND a purified out (porin) prepar	IMMUNITY, Band 44, 984, Seiten 49-54; licrobiology, US; Jr. et al.: "Use of membrane protein ation of Pseudomona a protective vaccin	f F	ANMELDUNG (Int. Cl. 4)	
	* Insgesamt *		1,2,		
	Nr. 217037a; Co M. DUCHENE et a transcriptional Pseudomonas aer brane porin pro	ACTS, Band 108, Nr. 988, Seite 143, Refolumbus, Ohio, US; al.: "Sequence and I start site of the ruginosa outer memotein F gene" 1988, 170(1),			
	* Zusammenfassı	ing *	1-5,8-	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)	
I I I E	Am. Soc. for Mi Washington, US; H.E. GILLELAND nembrane protei	Jr. et al.: "Outer n F preparation of uginosa as a vaccin pulmonary infection of the pulmonary infecti	e n		
	±msycsamt ×		1,2, 10,11		
Der vor	liegende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche erstellt.	1.	*	
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Prüfer	
: von be andere : techno : nichtse : Zwisch	GORIE DER GENANNTEN D sonderer Bedeutung allein t sonderer Bedeutung in Vert en Veroffentlichung derselbe blogischer Hintergrund chriftliche Offenbarung senliteratur indung zugrunde liegende T	petrachtet nach de pindung mit einer D: in der A L: aus and	nmeldung angefü lern Grunden angi	das jedoch erst am oder overoffentlicht worden ist ihrtes Dokument efuhrtes Dokument entfamilie, überein-	



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 88 10 8609

	EINSCHL	ÄGIGE DOKUMEN	ITE		7 - 3
Kategorie	Kennzeichnung des Dok	uments mit Angabe, soweit ei maßgeblichen Teile	forderlich,	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI 4)
х	CHEMICAL ABSTRA 2. September 19 Nr. 69460n; Col R.E.W. HANCOCK rapeutic potent antibodies agai Aeruginosa prot & EUR. J. CLIN. 4(2), 224-7	umbus, Ohio, et al.: "Immusial of monoclinst Pseudomonsein F" MICROBIOL. 1	, Ref. US; nothe- onal as		ANNIELDUNG (INI. CI 4)
	* Zusammenfassu	ing *		6,7,9	
	CHEMICAL ABSTRA 8. Juli 1985, S 4711a; Columbus L.M. MUTHARIA e zation of two s antigenic sites of Pseudomonas & CAN. J. MICRO 381-6	elte 433, Ref , Ohio, US; t al.: "Characurface-locali; on porin protaeruginosa"	.Nr. cteri- zed cein F		0500500
	* Zusammenfassu	ng *		6,7,9	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CI.4)
				,,,,	
	CHEMICAL ABSTRA 25, 17. Dezembe Ref.Nr. 228262b S. SAWADA et al against infection aeruginosa by para monoclonal antill saccharides and proteins" & J. INFECT. DIS 570-6	r 1984, Seite; Columbus, Oh.: "Protection on with Pseudo assive transfebodies to lipo outer membran 150(4	586, nio, US monas er of poly-		
:	* Zusammenfassur	ng *		6,7,9	
-	•				
	_		./	l	
Der vo	rliegende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche e	rsielli		
	Recherchenort	Abschlußdalum der R		Γ	Pruter
Y: von b ander A: techn O: nichts P: Zwisc	EGORIE DER GENANNTEN Di lesonderer Bedeutung allein b lesonderer Bedeutung in Verb ren Veroffentlichung derselbe lologischer Hintergrund schriftliche Offenbarung chenliteratur rfindung zugrunde liegende T	Detrachtet Dindung mit einer (En Kalegorie (D: in der Anm : aus anderr	eldung angel Gründen an	das jedoch erst am oder m veroffentlicht worden ist ührtes Dokument geführtes Dokument m

BNSDOCID: <EP__0297291A3_I_>

EPA Form 1503 03 82



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

09

	EINSCHI	EP 88 10		
Categorie	Kennzeichnung des Dol	ÄGIGE DOKUMENTE	Betrifft	- 4
	INFECTION AND 1, Oktober 1986 Am. Soc. for Mi J.E. PENNINGTON and monoclonal experimental Ps pneumonia"	IMMUNITY, Band 54, 15, Seiten 239-244; icrobiology, US; vet al.: "Polyclona antibody therapy for seusomonas aeruginos	Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Ct. 4)
	* Insgesamt *		6,7,9	
	Am. Soc. for Mi L.M. MUTHARIA e localization of nosa outer memb	MMUNITY, Band 42, N 3, Seiten 1027-1033 crobiology, US; t al.: "Surface Pseudomonas aerugi rane porin protein onal antibodies"	3;	
	* Insgesamt *	- -	6,7,9	
	D.R. COOK et al Pseudomonas aer serum using a P clonal antibody & CLIN. INVEST. 31B	.: "Detection of uginosa antigen in AN reactive mono-" MED. 1982, 5(2-3),		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CI.4)
,	* Zusammenfassur	ng *	6,7,9	
Der vo		de für alle Patentanspruche erstellt.		i
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	1.	Prüler
von be ander technichts zwisc	GORIE DER GENANNTEN DE esonderer Bedeutung allein esonderer Bedeutung in Verb en Veröffentlichung derselbe ologischer Hintergrund chriftliche Offenbarung henliteratur findung zugrunde liegende T	petrachtet nach de indung mit einer D : in der A L : aus and	Anmeldung angefü dern Gründen ang	das jedoch erst am oder nveroffentlicht worden ist ihrtes Dokument eführtes Dokument entfamilie, überein-

EPA Form 1503 03 82